008950021/7

008950021 WPI Acc No: 92-077290/10

XRAM Acc No: C92-035895

New spiro-oxazine photochromic material, for high durability - useful for repeated colour development dimming materials for window,

sunglasses, printing photosensitive copying and recording

Patent Assignee: (ASAG) ASAHI GLASS KK

Number of Patents: 001 Number of Countries: 001

Patent Family:

CC Number Kind Date Week

JP 4023884 A 920128 9210 (Basic)

Priority Data (CC No Date): JP 90126826 (900518)

Abstract (Basic): JP 4023884

Photochromic material of formula (I) is new: X and Y are trifluoromethyl or F, each ring A and B is carbo- or hetero-cyclic aromatic ring opt. substd. besides X and Y, each R1-4 are H, 1-25C hydrocarbon or hydrocarbon with alkoxy, halogen e.g. F, Cl, Br or I, ester, cyano, nitro, (thio)ether, carbonyl, sulphonyl, (substd.) amino, imino, (thio)amido, urethane, urea, isocyanato, azo or hydroxy, thiol, carboxy or sulpho or metal salt and R2-3 can bond with each other to cyclise.

USE/ADVANTAGE - Photosensitive materials for reusable paper, copying, recording, memory, display, optical filler, masking, actinometer, paint, clothes, toys, sporting goods, cosmetic and ornamental materials and photosensitive materials for laser and holography. @(6pp Dwg.No.0/1)@

Derwent Class: A60; D21; E13; G06; E23; Int Pat Class: C07D-498/10; C09K-009/02

Derwent Registry Numbers: 0271-U

⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-23884

50 Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成 4年(1992)1月28日

C 09 K 9/02 C 07 D 498/10 B 8930-4H S 8415-4C

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

会発明の名称 フォトクロミック材料

②特 願 平2-126826

②出 頭 平2(1990)5月18日

回発 明 者 松 尾 仁 神奈川県横浜市緑区荏田南 1 - 20 回発 明 者 須 賀 淳 雄 神奈川県横浜市神奈川区菅田町 138

①出 顋 人 旭 硝 子 株 式 会 社 東京都千代田区丸の内 2 丁目 1 番 2 号

個代 理 人 弁理士 内 田 明 外 2 名

明細膏

1. 発明の名称

フォトクロミック材料

2. 特許請求の範囲

一般式 (a)

$$X \xrightarrow{A} \xrightarrow{R^2 R^2} R^4 \xrightarrow{R} N$$

$$X \xrightarrow{A} \xrightarrow{N} 0 \xrightarrow{B} Y$$

$$X \xrightarrow{A} \xrightarrow{R^2 R^2} R^4 \xrightarrow{R} N$$

$$X \xrightarrow{A} \xrightarrow{N} 0 \xrightarrow{B} Y$$

(式中、 X、 Y はトリフルオロメチル基またはフッ素原子を示す。理 A、 B は X、 Y 以外にも置換されていてもよい炭化水素芳香環または複素理系芳香環を示す。 R*、 R*、 R*、 R*、 は水素原子、 あるいは炭素数 1~25の炭化水素基、 あるいは アルコキシ基、 F、 または C1、 Br、 「等の ハロ ゲン原子、 エステル基、 シアノ 基、 ニトロス・エーテル基、 カルボニル

名、スルホニル基、アミノ高、電換アミノタシイミノ 基、アミド基、チオアミド基、アゾヤ 基、カレア 基、イソシアネート 基、カルボキャン 基 まよび その金属 塩 基を 有する 皮化水素 基を示す。 R* 、 R* は それで れ 同いに 結合 し 環 化 し て い て も よい。) で 表 される スピロオキサジン系フォトクロミック材料。

3 . 発明の詳細な説明

【産業上の利用分野】

本発明は窓用調光ガラス、カーテン、サンクテス、スキー用ゴーグル等の別光材料、、再度を光材料、、四部を光材料、を登り、記憶材料、表示用窓光材料、ホログラフィーの開窓光材料、ルーザー用窓光材料、ホログラフィスを表が終め、光量計、ディスプレー用材料を開発、光量計、ディスプレー用が、化粧品、ディスポーツ用品、化粧品、変換品用材料として有用な新規フェトクロミック

材料に関するものである。

〔近来の技術〕

フォトクロミック化合物は数多く知られており、代表的なものにスピロピラン化合物がある。 (G. H. Brown, *Photochromism*, Wiley Interscience, New York (1971))

またスピロオキサジン化合物が紫外光により 発色、熱または可規光により消色するフォトクロミック性を有することは知られている。例え は、特公昭45-28892号、特公昭49-48631号、特開昭55-36284号、 特開昭61-53288号、特開昭61-263982号、特開昭62-33184号、 USP4342668にはスピロナフトオキサ ジン系化合物の置換誘導体および抜化合物を含 有するフォトクロミック材料が提案されている。

また、特開昭 6 0 - 5 3 5 8 6 号、特開昭 6 2 - 2 8 8 6 8 2 号にはベンゼン理、ナフタ オキサジン系化合物および (次化合物を用いた フォトクロミック材料が模案されている。 また、特開昭 6 2 - 1 6 4 6 8 5 号、特開昭 6 3 - 3 0 4 8 9 号にはスピロフェナンスロオ

キサジン系化合物および該化合物を使用した感

レン理にトリフルオロメチル基を有するスピロ

カフトオキサジン系化合抗を用いたフォトクロ

また、特別昭60~112880号、特別昭

6 2 - 1 5 3 2 9 2 号にはスピロビリドペンソ

[発明が解決しようとする問題点]

光材料が提案されている。

ミック材料が開示されている。

スピロピラン化合物は光発消色の繰り返し耐久性に問題があった。また公知のスピロオキサジン化合物は前記化合物に比べて繰り返し耐久性は向上しているものの、実用化レベルにおいてはまだまだ不十分であった。

[問題点を解決するための手段]

本発明は前記問題点を解決するための新規 フォトクロミック材料に関するものである。

本発明のフォトクロミック材料は下記の一般式(b)で表されるX、Yにトリフルオロメチル基またはフッ素原子を導入した新規スピロオキサジン系化合物を含有することにより上記の問題点を解決するものである。

$$X \xrightarrow{R'} R^3 R'$$
 $N \xrightarrow{R'} N$
 N
 $N \xrightarrow{R'} N$
 N
 $N \xrightarrow{R'} N$
 N
 $N \xrightarrow{R'} N$

(式中、X、Yはトリフルオロメチルル 最大には ファ素原子を示す。環A、BはX、Y環またにも 環境されていてもよい炭化水素芳香環を示す。R*、R*、R*、R*は素素 子、は炭炭素質を示す。R*、R*、R*は素素 子、はアルコキシ高、F、またはC1、Br、I デルコキシ高、F、またはC1、Br、I デルコーデル 高、エーデル 高、エーデル 高、エーデル 高、エーテル 高、エーテル 高、チオエーテル 高、スルホニル 高、スルホニル 高、チオフミド 高・スルホニル ミノ 高、チオフミド 高・スノ ニ、アミド 高・チオフ 基、ウレア基、イソシアネート基、アゾ基、またはヒドロキシ基、チオール基、カルボキシル基、スルホン酸基およびその金属塩基を育する炭化水素基を示す。R¹、R²、R²はそれぞれ同一もしくは異なる置換基であり、R²、R³は互いに結合し環化していてもよい。)

上記式 (b) において、 X 、 Y はトリフルオロメチル基またはフッ素原子を示し、それぞれ同一もしく は異なっていてもよい。 好ましくは X 、 Y が 両方ともトリフルオロメチル基である。

また上記式(b)で表される化合物において 理A、BのX、Y以外にも豊頂されていてもまり い皮化水素芳香頭または複素環系芳香環とと現 は、ペンゼン環、ナフタレン環、キノリン環、 フェナンスレン環、アントラセン度、ピリジジ 環等が挙げられる。好ましくは環Aはペンン であり、環Bはナフタレン環、 キノリン環、フェナンスレン環である。これ チ のX、Y以外の電頂基としてはジフルオテ ル基、フルオロメチル基、Cl、Br、I 平のハロ ゲン原子、エステル基、シアノ亜、ニトロ基、 エーテル基、チオニーテル基、カルポニル基、 スルホニル基、アミノ基、重換アミノ基、イミ ノ基、アミド基、チオアミド基、ウレタン基、 カレア基、イソシアネート基、アゾ基、または ヒドロキシ基、チオール基、カルボキシル基、 スルホン酸基およびその金属塩基、炭素数1~ 25の炭化水素基、あるいはアルコキシ基、 F、 またはCi、Br、『等のハロゲン原子、エステル 基、シアノ基、ニトロ基、エーテル基、チオ エーテル基、カルポニル基、スルホニル基、ア ミノ基、重換アミノ基、イミノ基、アミド基、 チオアミド基 ウレタン基、ウレア基、イソシ アネート基、アゾ基、またはヒドロキシ基、チ オール基、カルポキシル基、スルホン酸基およ びその金属塩基を有する炭化水素基等が挙げら

またR'、R*、R*としては、アルキル基、アルキレン基等を介してもう一つのスピロオキサジ

ン理と結合し、全体としてC量体の化合物を形成したものも挙げられる。また81、81、81、A 2 通、B 環に三重結合、シランカップリング基等の反応性基を導入し、マトリックス材料と結合させることも出来る。

本発明の新規フォトクロミック材料は、一般式(a)のX、Yにトリフルオロメチル基またはフッ素原子を導入することにより光発消色の繰り返し耐久性に極めて優れ、実用化レベルにおいて使用可能であるという特徴を有する。

本発明の化合物は、例えば次のようにして製造することが出来る。下記一段式(c)

(式中、 X、 及び理 A は前記定義に同じ。) で表されるアミノ誘導体に Na N O 』によるジ アゾ化、 Na i S O 』による還元を行い、下記

一般式 (d)

(式中、 X、 及び理 A は前記定義に同じ。)で表されるヒドラジン誘導体を得た。これを下記一般式 (e)

$$R^{2} C - C - CH_{2}R^{4}$$
 (e)

(式中、R[®]、R[®]、R[®]は前記定義に同じ。)で要されるケトンと反応させた後にフィッシャーインドール反応を行うことにより下記一般式(ft)

$$X \xrightarrow{A} \xrightarrow{R^2 R^3} R^4$$

(式中、 X 、 R^{*}、 R^{*}、 R^{*}、 及び環 A は前記定機 に同じ。)で表されるインドレニン誘導体を得 た。 また、下記一般式(g)

(式中、Y、理Bは前記定程と同じ。)で表されるヒドロキシ誘導体をNaNO。にてニトロソ化することにより下記一般式(h)

(式中、 Y、 及び環Bは前記定義と同じ。)で 表されるニトロソーヒドロキシ誘導体を得た。 ここで先に得られたインドレニン誘導体(f)を下記一般式 (i)

(式中、 X は I または SO , C , H , CH , 、 R ' は 前記定 義と同じ。) と 反応させた後にニトロソーヒド ロキシ誘導体 (h) と 反応させることにより製 造できる。

(f)
$$\xrightarrow{(i)} \chi$$
 $\xrightarrow{R^2 R^3} R^4$ $\xrightarrow{(h)}$ (a)

インドレニン誘導体とニトロソーヒドロキシ誘導体のカップリング反応はインドレニン誘導体とR'Xを無溶媒あるいは溶媒中、 0 ℃~150 ℃の反応温度で 1 時間~8 時間反応した後

に、エトロソーヒドロキシ誘導体、並びにトリエチルアミン、ピペリジン、ピペラジン、モルボリン等の塩基を加え、0 で~ 150での反応温度で1 時間~8 時間反応することにより 実施される。好ましくはトルエン、エタノール中、トリエチルアミンの存在下、 40 で~ 120でで円滑に実施出来る。

マトリックス材料への本発明フォトクロミッ

ク化合物の配合方法としては染色法、キャスティング法、配合されたポリマー溶液のククに または本発明フォトクロミック化合物をマイクロカブセル化した後に付着 合物をマイクロカブセルでした でいな 本発明フォトクロミック の反応 はい は 本発明 フォトクロジー 一番 にいる のこ 重結合、シランス 材料を反応 させる こと マトリックス 材料を反応 透用 出来る。 結合する方法等、各種の方法が適用

また、本発明のフォトクロミック材料においては、耐光性向上のために無外種吸収剤、酸化防止剤、ヒンダードアミン系安定剤等を添加することも出来る。

[実施例]

[合成例1]

イソプロビルメチルケトン - (4-トリフル オロメチル)フェニルヒドラゾンの合成

4 - トリフルオロメチルアニリン25gをジオキサン 100mlに溶解した後に水 100mlと濃煌酸40mlを加えた。氷冷撹拌下、亜硝酸ソーダ11gの水溶液 100mlを満下後、亜碳酸ソーダ56gの

水溶液 200mlを加えた。室温にて一晩放置した後に80℃まで加熱した。油出処理の後、有度溶膜を減圧にて留去した。得られた残渣にイソプロピルメチルケトン20gを加え 2 時間加熱退流した後、減圧蒸留することにより表記の化合物を20g得た。

[合成例2]

5 ートリフルオロメチルー 2 、 3 、 3 ートリメチルインドレニンの合成 イソプロピルメチルケトンー (4 ートリフルオロメチル) フェニルヒドラゾン 20gを酢酸 120mlに溶解し90℃にて一晩撹拌した。抽出処理の後、有限溶薬を減圧にて留去し得られた残造を減圧蒸留することにより表記の化合物を12g得た。

'HNMR (CD, C1): δ 1.3ppm (s, 6H). 2.3ppm (s, 3H), 7.4 \sim 7.7

'*FNMR (CD, CI, CFCI, 基準) : δ-62 ppm (3F)

{全成例3]

5 - トリフルオロメチル - 1 . 2 . 3 . 3 - チトラメチルインドレニニウムヨードジドの合

5 - トリフルオロメチル - 2、3、3 - トリメチルインドレニン12gをクロロホルム50alに溶解し、メチルヨードジド15gを加えた。50でにて1 日撹拌した後に反応液を進別することにより表記の化合物を17g得た。

(合成例4)

6-トリフルオロメチル-2-ナフトールの合成

6 - ヨ・ド・2 - ナフトール16gをDMAc400a1 に溶解し、トリフルオロ酢酸ナトリウム27gとヨウ化第一期19gを加え、160 でにて4時間撹拌した。抽出処理の後、有機溶媒を減圧にて留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて分離精製し、表記の化合物を5g得た。

'HNMR (CD, C1) : δ5.8 ppm(bs.

i H) 、 7.0~8.0 ppa (m. 5 H)
'*FNMR (C D, Cl. C FCl, 基準) : 5
- 6 i ppa (3 F)

[会成例 5]

5 - トリフルオロメチル・1、3、3 - トリ メチルー8゜ートリフルオロメチルースピロ [インドリン-2、3'-(3H)-ナフト (2.1-b) (1.4) オキサジン) の合成 6 - トリフルオロメチル - 2 - ナフトール 5 gを1N水酸化ナトリウム水溶液25m1に溶解し た。永冷撹拌下、亜硝酸ソーダ5gの水溶液 25mlを満下した後に1 N硫酸水溶液35mlを満下 し、室温にて3時間撹拌した。抽出処理の後、 有機溶媒を減圧にて留去し得られた残渣をエタ ノール 50mlに溶解し、5-トリフルオロメチル - 1 , 2 , 3 , 3 - テトラメチルインドレニニ ウムヨードジド 8.7gとトリエチルアミン 3.2 gを加えた。4時間加熱還流の後に溶媒を滅圧 にて留去し得られた残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィーにて分離精製し、表記の化合

物を 3.5g得た。この化合物を以下の実施例で 出いた。

λ max = 605 nm

'HNMR (CD, C1): δ 1.4 ppm (s, 6 H), 2.7 ppm (s, 3 H), 6.1~7.9 ppm (m, 8 H), 8.6 ppm (m, 1 H)

'*FNMR (CD, C1, CFC1, 基準) : δ
- 61 ppm (3 F), - 62 ppm (3 F)
[比較合成例1]

5 - トリフルオロメチル-1、3、3 - トリメチル-スピロ (インドリン-2、3 ° - (3 H) - ナフト (2、1 - b) (1、4) オキサジン) の合成

5 - トリフルオロメチル-1.2,3.3 - テトラメチルインドレニニウムヨードジド5 gをエタノール 50 mlに溶解し、トリエチルアミン2 gと1 - ニトロソー2 - ナフトール 2.3 gを加えた。3時間加熱還流の後に溶鍼を減圧にて留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマ

トグラフィーにて分離精製し、表記の化合物を 4.1 g得た。

leax = 580 nm

[比較合成例2]

1.3.3-トリメチル-8'-トリフルオロメチル-スピロ(インドリン-2.3'-(3H)-ナフト(2.1-b)(1.4)オキサジン)の合成 5-トリフルオロメチルー1.2,3.3-テトラメチルインドレニニクムヨードジドの代わりに、1.3,3-トリメチル-2-メチレンインドリンを用い合成例4と同様の手法にて表記の化合物を合成した。

l max = 605 nm

[比較例3]

laax = 605 na

[実施例]

ポリピニルブチラールの30%トルエン:イソ プロピルアルコール(42:58)混合溶液にスピロオキサジン化合物のトルエン溶液を加え撹拌した。この溶液からキャスト製膜し約50μの厚さのフィルムを得た。室温にて2時間風乾、40でにて1時間乾燥したものを測定に用いた。

色素/ポリマー = 0.15 (agol/g) 結果を 第1図に示した。

[発明の効果]

本発明の新規フォトクロミック材料は光発消色の繰り返し耐久性に極めて優れるという特徴を有し、実用レベルにおいて十分な耐光性を有する。

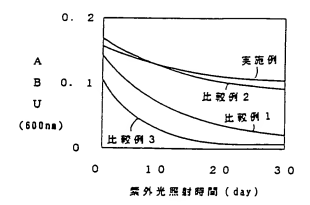
このような本フォトクロミック材料は窓用調光ガラス、カーテン、サングラス、スキー用ゴーグル等の調光材料、再生使用可能なコピー用紙等の印写用感光材料、複写材料、または各種の記録・記憶材料、表示材料、レーザー用感光材料、ホログラフィー用感光材料、あるいは

完学フィルター、マスキング用材料、光量計、 ディスプレー用材料、または衣料、装飾品用材料として使用される。

4. 図面の簡単な説明

第1回は、実施例ににおける無外光照射時間 と吸光度(ABU)の関係を示す図である。

また 内田 明 田 明 京 京 京 東 天 安 西 第 夫



3F 1 82